(1) N° de publication :

2 430 950

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

(A n'utiliser que pour les commandes de reproduction).

PARIS

A1

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

₂₀ N° 78 20521

- Nouveaux dérivés hétérocycliques de la benzimidazole, leur procédé de préparation et leur application en thérapeutique.
- © Classification internationale. (Int. Cl 3) C 07 D 498/04; A 61 K 31/395; C 07 D 471/04; C 07 D 513/04.
- (33) (32) (31) Priorité revendiquée :

B.O.P.I. - «Listes» n. 6 du 8-2-1980.

- ①1 Déposant : DELALANDE S.A., résidant en France.
- (72) Invention de : J. F. Ancher, P. Dostert et P. Guerret.
- 73 Titulaire : Idem 71
- Mandataire: Cabinet Malémont, 42, avenue du Président-Wilson, 75116 Paris.

La présente invention a pour objet de nouveaux dérivés hétérocycliques de la benzimidazole, leur procédé de préparation et leur application en thérapeutique.

Ces nouveaux dérivés répondent plus précisément à la formule générale

5 suivante :

10

20

25

15 dans laquelle :

- le groupement N R R R prend l'une quelconque des valeurs suivantes :
 - groupe monoalkylamino dont le radical alkyle comporte de 1 à 4 atomes de carbone.
 - . groupe cycloalkylamino dont le radical cycloalkyle comporte de 3 à 6 atomes de carbone.
 - . groupe benzylamino, allylamino ou diméthyl-2 propargylamino,
 - . groupe dialkylamino dont les radicaux alkyle comportent chacun de 1 à 3 atomes de carbone,
 - . radical hétérocyclique choisi parmi les suivants : pyrrolidino, pipéridino, morpholino, méthyl-4 pipérazino, (hydroxy-2 éthyl)-4 pipérazino, phényl-4 pipérazino; et
- l'ensemble (R₃, X, Y, m) prend l'une quelconque des significations suivantes :
- . (H. CH₂, oxygène, 1), (CH₃, oxygène, cxygène, 1), (CH₃, oxygène, soufre, 1), oxygène, oxygène, oxygène, 1) n étant alors égal à 2 ou 3; . (C₆H₅, oxygène, oxygène, 2), (C₆H₅, soufre, soufre, 1) ou (C₆H₅, oxygène, soufre, 1), n étant alors égal à 3;
- . (C₆H₅, oxygène, CH₂, 1), n étant alors égal à 1 ou 2.

 15 Les composés de formule (I) dans laquelle X et Y représentent chacun un atome d'oxygène, sont obtenus en cordensant une amine de formule :

$$H-N \stackrel{R_1}{\longleftarrow} R_2$$
 (II)

 40 dans laquelle N R $_{1}$ R $_{2}$ a la même signification que ci-dessus dans la formule (I),

avec les composés de formule :

5

10 dans laquelle le couple (m, R'3) prend l'une quelconque des valeurs suivantes :

. (1, CH_3) ou (1, C_6H_5) auxquels cas n' est égal à 2 ou 3,

. (2, $C_6^{\text{H}_5}$) auquel cas n' est égal à 3.

Cette condensation est de préférence effectuée en milieu toluénique ou aqueux ou encore sans solvant, à température ambiante ou è reflux du solvant.

Les composés de formule (III), eux aussi nouveaux, résultent de la 15 cyclisation déshydratante des composés de formule :

25 dans laquelle m et R'_3 ont la même signification que dans la formule (III), en présence d'un alcool bromé de formule :

$$HO - (CH_2)_n$$
 Br (V)

30 où n' est égal à 2 ou 3, et notamment de tamis moléculaire et d'acide para toluène sulfonique anhydre.

Les composés de formule (IV) sont obtenus par hydrolyse des composés de formule :

où le couple (m, R'3) a la même signification que dans la formule (III).

Cette hydrolyse est de préférence réalisée en milieu acide chlorhydrique.

Les composés de formule (VI) sont obtenus par alkylation de l'acétyl-2

(ou benzoyl-2) benzimidazole, par les bromo alkoxypyrannes de formule :

$$Br-CH_2-(CH_2)_m-O-O$$
 (VII)

dans laquelle m prend la valeur 1 ou 2.

5

30

Les composés de formule (I) dans laquelle le couple (X,Y) prend la 10 valeur (oxygène, soufre), (soufre, soufre), (oxygène, CH₂) ou (CH₂, oxygène), sont obtenus en condensant une amine de formule (II) sur les composés de formule :

15
$$(CH_2)_{n} - OSO_2 - CH_3$$
 (VIII)

dans laquelle X, Y, n et R₃ ont la même signification que précédemment dans la 20 formule (I) à l'exception des cas où le couple (X, Y) prend la valeur (oxygène, oxygène).

Cette condensation se fait de préférence en milieu toluénique ou aqueux ou encore sans solvant, à température ambiante ou à reflux du solvant.

Les composés de formule (VIII), nouveaux, résultent de l'action du 25 chlorure de mésyle sur les composés de formule :

$$(IX)$$

$$(CH2)n OH$$

dans laquelle R₃, X, Y et n ont la même signification que dans la formule (VIII).

Cette réaction est avantageusement réalisée en présence d'un solvant

organique comme par exemple le benzène, ainsi que d'une base telle que la triéthylamine.

Les composés de formule (IX), eux aussi nouveaux, et dans laquelle :
a) l'ensemble (R3, X, Y, n) prend la valeur (CH3, oxygène, soufre, 2),
sont obtenus par cyclisation des composés de formule (IV) dans laquelle le couple
40 (R'3, m) prend la valeur (CH3, 1), par le mercapto éthanol, cette réaction se

faisant de préférence en présence de tamis moléculaire et d'acide para toluène sulfonique;

b) l'ensemble (R₃, X, Y, n) prend l'une quelconque des valeurs suivantes : (CH₃, oxygène, soufre, 2), (CH₃, oxygène, soufre, 3), (C₆H₅, oxygène, 5 soufre, 3), (C₆H₅, soufre, soufre, 3), sont obtenus par réduction des composés de formule :

$$(CH_2)_p - COOH$$

dans laquelle l'ensemble (R'3, X', p) prend l'une des valeurs suivantes :

15 (CH3, oxygène, 1), (CH3, oxygène, 2), (C6H5, oxygène, 2), (C6H5, soufre, 2),
cette réduction étant de préférence réalisée par le diboranne obtenu par exemple
à partir de borohydrure de sodium et de trifluoroéthérate de bore.

Il est à noter que les composés nouveaux de formule (X) dans laquelle p = 2, sont obtenus par cyclisation déshydratante avec l'acide β-mercapto propio-20 nique, soit des composés de formule (IV) dans laquelle m = 1, soit du composé de formule :

$$\begin{array}{c}
\text{CH}_{2\text{CH}_{2}} & \text{SH} \\
\text{C}_{6}^{\text{H}_{5}}
\end{array}$$

cette réaction étant de préférence effectuée en présence de tamis moléculaire et d'acide para toluène sulfonique anhydre, et le composé de formule (IVa) étant obtenu par action du thioacétate de potassium sur le composé de formule :

$$\begin{array}{c}
\text{CH}_{2} & \text{OSO}_{2} - \text{CH}_{3} \\
\text{OSO}_{6} + \text{CH}_{5}
\end{array}$$

40

10

ce dernier étant lui-même obtenu par action du chlorure de mésyle sur le composé de formule (IV) dans laquelle R', représente un noyau phényle et m est égal à 1.

Il est à noter en outre que le composé nouveau de formule (X) dans laquelle l'ensemble (R'3, X', p) est égal à (CH3, Oxygène, 1), est obtenu 5 par saponification du composé de formule :

15

ce dernier résultant de la cyclisation déshydradante du composé de formule (IV) dans laquelle R'3 représente un groupe méthyle et m est égal à 1, par l'ester 20 méthylique de l'acide mercaptoacétique;

c) l'ensemble (R₃, X, Y, n) prend la valeur (C₆H₅, oxygène, CH₂, 1) ou (C₆H₅, oxygène, CH₂, 2), sont obtenus par réduction des composés de formule :

$$(XIII)$$

$$CH_2 C_6H_5$$

$$(CH_2)_{D} COOH$$

dans laquelle p' prerd les valeurs 0 ou 1, cette réduction se faisant de préfé-30 rence par le diboranne obtenu par exemple à partir de borohydrure de sodium et de trifluoroéthérate de bore.

Le composé de formule (XIII) dans laquelle p' = 0, est obtenu par une synthèse en trois étapes qui consiste à condenser l'acétate de tertiobutyle, en milieu ammoniacal, en présence de lithium, sur le composé de formule (VI) dans 35 laquelle m est égal à 1 et R' représente un groupe phényle, puis à hydrolyser le composé ainsi obtenu de formule :

$$\begin{array}{c} CH_2 \\ CH_2 \\ CH_2 \\ COO \end{array}$$

10 par exemple par l'acide chlorhydrique, ce qui donne le composé de formule :

15
$$CH_2 CH_2 O-H$$

$$C CH_2 CH_2 O-H$$

$$C C_6 H_5$$

$$CH_2 COOH$$
(XV)

20

5

qui est ensuite cyclisé, par exemple par l'action d'un acide qui est de préférence l'acide sulfurique.

Le composé de formule (XIII) dans laquelle p' = 1, est obtenu par hydrolyse en milieu acide du composé de formule :

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

30

25

ce dernier étant obtenu par condensation, en présence de triton B, de l'acryloni-35 trile sur le composé de formule :

lui-même obtenu par une synthèse en deux étapes qui consiste à condenser l'acide mandélique et l'ortho amino anilino-2 éthanol, puis à cycliser le composé obtenu de formule :

10

par exemple dans un solvant organique tel que le diméthylformamide et en présence de chlorure de thionyle;

d) l'ensemble (R₃, X, Y, n) prend la valeur (H, CH₂, oxygène, 2) ou 15 (H, CH₂, oxygène, 3), sont obtenus par condensation du composé de formule :

25

avec les diols de formule :

$$HO \longrightarrow (CH_2)_{\mathbf{n}^{\mathsf{T}}}$$
 OH (XX)

30 où n' = 2 ou 3, cette condensation se faisant de préférence en présence d'une base telle que la triéthylamine, et le composé de formule (XIX) résultant de l'action du chlorure de thionyle sur l'hydroxy-4 tétrahydro-1,2,3,4 pyrido [4,3-a] benzimidazole de formule :

35

Il convient de remarquer que les composés de formule (I) dans laquelle le couple (X, Y) prend la valeur (Oxygène, Soufre), peuvent également être obtenus en réduisant, par exemple par l'hydrure double de lithium et d'aluminium, les composés de formule :

15 dans laquelle:

10

25

- p est égal à 1 ou 2,

- R'3 représente un groupe méthyle ou phényle, et

- N \tilde{R}_1 R_2 a la même signification que dans la formule (I).

Les nouveaux composés de formule (XXI) résultent de la condensation, 20 selon la méthode des anhydrides mixtes, des amines de formule (II) avec les composés de formule (X) dans laquelle X' représente un atome d'oxygène.

Les préparations suivantes sont données à titre d'exemples pour illustrer l'invention.

Exemple 1: phényl-1 (pyrrolidino-2 éthoxy)-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4][4,3-a] benzimidazole

Numéro de code : 760 161 (I)

Stade 1 : [(tétrahydropyranyl-2 oxy éthyl)-1 benzimidazolyl-2] phénylcétone

Numéro de code : 750 735 (VI)

A une solution de 0,05 mole de benzimidazoly1-2 phénylcétone dans 100 ml de diméthylformamide anhydre, on ajoute 0,05 mole d'hydrure de sodium en 15 minutes. On laisse en agitation 30 minutes. Puis, on chauffe à 60° C et on introduit une solution de 0,055 mole de bromo-2 éthoxy-2 tétrahydropyranne. On maintient à 60° C pendant 5 heures.La solution est alors versée sur de la glace et extraite à l'éther. La phase éthérée et lavée jusqu'à neutralité, séchée et concentrée. Le produit est cristallisé dans l'éther isopropylique.

Rendement : 80 %
Point de fusion : 80° C

40 Les spectres RMN et IR confirment la structure.

Par le même procédé, mais à partir des réactifs correspondants, on obtient le composé de formule (VI) et de numéro de code 760 345 (tétrahydropyranyl-2)-3 oxy propy] -1 benzimidazolyl -2 phénylcétone, utilisé brut pour la synthèse du composé de formule (IV) de numéro de code 760 346 décrit au 5 stade 2 suivant.

Stade 2 : (hydroxy-2 éthyl)-1 benzimidazolyl-2 phénylcétone (IV)
Numéro de code : 750 737

A une solution de 100 ml d'acide chlorhydrique 3N, on ajoute 0,04 mole du composé de numéro de code 750 736 obtenu au stade précédent. Après dissolution, on laisse en contact 30 minutes. Puis, le pH est ajusté à 10 par addition d'ammoniaque. Le précipité formé est filtré, lavé à l'eau. Le produit est recristallisé dans l'alcool isopropylique.

Rendement

: 77 %

Point de fusion

: 124° C

15

10

Analyse élémentaire pour C16H14N2O2

	C	н	N
Calculé (%)	72,16	5,30	10,52
Trouvé (%)	72,10	5,39	10,22

20

Par le même procédé, mais à partir des réactifs correspondants, on prépare le composé de formule (IV) portant le numéro de code 760 346 : (hydroxy-3 propyl)-1 benzimidazolyl-2 phénylcétone.

Rendement .

: 46 %

25

Point de fusion

: 91° C

Analyse élémentaire pour C₁₇H₁₆N₂O₂

	С	Н	N
Calculé (%)	72,84	9 ,7 5	9,99
Trouvé (%)	73,05	5,72	9,71

30

Stade 3: phényl-1 (bromo-3 éthoxy)-1 dihydro-3,4-1-H oxazino-[1,4] [4,3-a] benzimidazole (III)

Numéro de code: 750 915

35

A 350 ml de bromoéthanol, on ajoute 0,123 mole de paratoluène sulfonate du composé de numéro de code 750 737 obtenu au stade précédent, préparé par action de l'acide para toluène sulfonique anhydre sur le composé de numéro de code 750 737 (base) à température ambiante. On ajoute ensuite 70 g de tamis moléculaire (alumine). On maintient la température à 60° C pendant 48 heures. Après concentration, le résidu est repris

dans l'éthanol. La solution est filtrée et concentrée. Le résidu est versé sur de l'eau carbonatée. La phase aqueuse est extraite à l'acétate d'éthyle, séchée, concentrée et recristallisée dans l'éther isopropylique.

Rendement

5

10

: 70 %

Point de fusion

: 116° C

Analyse élémentaire pour C₁₈H₁₇BrN₂O₂

	С	н	N
Calculé (%) Trouvé (%)	57 , 92	4,59	7,51
	57,77	4,36	7,49

Par le même procédé, mais à partir des réactifs correspondants, on prépare les composés de formule (III) portant les numéros de code : 760 438, 760 223, 760 671, et 760 576 et répertoriés dans le tableau (I).

Stade 4: Phényl-1 (pyrrolidino-2 éthoxy)-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole (I)

Numéro de code : 760 161

A 150 ml de pyrrolidine, on ajoute 3,2.10⁻² mole du composé de numéro de code 750 916 (obtenu au stade précédent) et on chauffe au reflux 3 heures. Après concentration, le résidu est repris par un mélange eau-acétate d'éthyle. La phase organique est lavée à l'eau jusqu'à neutralité, séchée et concentrée. Le produit est recristallisé dans l'acétate d'éthyle.

25

30

20

Rendement

: 80 %

Point de fusion

: 142° C

Analyse élémentaire pour C22H25N3O2

·	С	H	79
Calculé (%) Trouvé (%)	72,76	6,93	11,56
	72,61	7,15	11,83

Par le même procédé, mais à partir des réactifs correspondants, on prépare les composés de formule (I), rassemblés dans le tableau II et portant les numéros de code 760 475, 760 531, 760 611, 760 439, 760 469, 760 470, 760 239, 750 916, 760 187, 760 028, 760 103, 760 102, 760 222, 760 853, 760 790, 760 832, 760 787, 760 837, 760 835, 760 981, 760 968, 760 817, 770 051, 760 833, 760 836, 760 831, 760 343, 760 823, 760 764, 760 765, 760 735, 760 238, 760 766, 760 736, 760 848, 760 855, 760 856, 760 719, 760 987, 760 720, 760 773, 770 591, 760 657.

```
Exemple 2 : méthyl-1 (pipéridino-3 propylthio) 1-dihydro-3,4 1-H oxazino[1, 4]
                [4, 3-a] benzimidazole, dichlorhydrate
                 Numéro de code : 770 469 (I)
               Stade 1 : méthyl-1 (méthyl sylfonyloxypropylthio)-1 dihydro-3,4
               1-4 oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole (VIII)
   5
               Numéro de code : 770 088.
               A une solution de 0,06 mole de méthyl-1 (hydroxy-3 propyl-thio)-1
               dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4, 3-a] benzimidazole [(IX), numéro
               de code 770 089, obtenu à l'exemple 8] dans 300 ml de benzène et
               0,24 mole de triéthylamine, on ajoute 0,1 mole de chlorure de mésyle
 10
               en 20 minutes. Après 90 minutes sous agitation, on évapore le solvant,
               reprend le résidu dans un mélange d'eau et d'acétate d'éthyle, décante
               et évapore la phase organique. Le produit est utilisé brut dans la
              synthèse du composé de formule (I) décrit à l'étape suivante;
              Par le même procédé, mais à partir des réactifs correspondants, on
 15
    obtient les composés de formule (VIII), employés bruts dans la synthèse des
    composés de formule (I) correspondants, et portant les numéros de code suivants :
              770 395 : phényl-1 (méthylsulfonyl oxypropyl-thio)-1 dihydro-3,4
              1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole.
              760 965 : méthyl-1 (méthyl sulfonyloxyéthylthio)-1 dihydro-3,-4 1-H
20
              oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole.
              770 490: phényl-1 (méthyl sulfonyloxypropyl thio)-1 dihydro-3,4
              1-H thiazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole.
              760 800 : phényl-1 (méthylsulfonyloxyéthyl)-1 dihydro-3,4 1-H oxazino
              [1,4] [4,3-a] benzimidazole.
25
              770 392: phényl-1 (méthyl sulfonyl oxypropyl)-1 dihydro-3,4, 1-H
              oxazino [1,4] [4, 3-a] benzimidazole.
             770 774 : tétrahydro-1,2,3,4 (méthylsulfonyloxy-3)propoxy-4 pyrido
              1,2-a benzimidazole
              770 181 : tétrahydro -1,2,3,4 (méthyl sulfonyloxy-2) éthoxy-4 pyrido
30
              1,2-a benzimidazole.
             Stade 2: méthyl-1 (pipéridino-3 propyl-thio)-1 dihydro-3,4 1-H
             oxazino \begin{bmatrix} 1,4 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 4,3-a \end{bmatrix} benzimidazole, dichlorhydrate (I),
             Numéro de code : 770 469
             A 120 ml de pipéridine, on ajoute 0,04 mole du composé de numéro de
35
             code 770 088 décrit à l'étape précédente et on laisse en agitation
             15 heures à température ambiante. Après concentration, le résidu est
             repris par un mélange eau-chloroforme. La phase chloroformique est
             lavée à l'eau, séchée, concentrée.
40
             La base ainsi obtenue est diluée dans 100 ml d'éthanol absolu et on
```

ajoute 14,3 ml d'alcool chlorhydrique 7%. Le précipité qui se forme est cristallisé dans l'éthanol.

Rendement

: 48 %

Point de fusion

: 204° C

Analyse élémentaire pour $C_{19}H_{29}N_3OS$, 2HCl, $\frac{3}{h}H_2O$

.•	C	Н	Ň
Calculé (%)	52,83	7,12	3,13
Trouvé (%)	53,05	6,72	3,31

10

5

Par le même procédé, mais à partir des réactifs correspondants, on prépare les composés de formule (I) rassemblés dans le tableau II et portant les numéros de code 760 967, 770 026, 770 091, 770 171, 770 090, 770 092, 770 115, 760 966, 770 172, 770 257, 770 116, 770 258, 770 174, 770 259, 770 313, 770 314, 15 770 393, 770 469, 770 272, 770 271, 770 592, 770 470, 770 593, 770 594, 770 437, 770 435, 770 436, 770 471, 770 315, 770 396, 770 397, 770 398, 770 491, 770 724, 760 799, 770 448, 770 517, 770 679, 770 440, 770 516, 770 604, 770 676, 770 449, 770 370, 770 419, 770 651, 770 670, 770 671, 770 604, 770 678, 770 178, 770 371, 770 579, 770 596, 770 595, 770 771, 770 770, 770 772.

20 Exemple 3: méthyl-1 (pyrrolidino-3 propyl-thio)-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4]
[4,3-a] benzimidazole, chlorhydrate (I)

Numéro de code: 770 174

Stade 1: méthyl-1 (pyrrolidino carbonyl-2 éthylthio)-1 dihydro 3,4,
1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole (XXI)

25

30

Numéro de code: 770 175

A une solution chloroformique de 0,033 mole d'acide méthyl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole-yl-1 thio-3' propionique [(X), numéro de code 760 962, préparé à l'exemple 4], on ajoute 50 ml de diméthylformamide et 0.03? mole de triéthylamine. On refroidit à-10° C, on ajoute 0,04 mole de chloroformiate d'éthyle. Après 1 heure d'agitation on ajoute 0,05 mole de pyrrolidine. Après concentration, le résidu est repris par un mélange eau-acétate d'éthyle. La phase organique est lavée à l'eau, séchée et concentrée.

Rendement

: 55 %

35

40

Point de fusion

: 127° C

Analyse élémentaire pour C₁₈H₂₃NO₂S

	C	Н	N.
Calculé (%)	62,58	6,71	12,16
Trouvé (%)	62,63	6,66	12,33

Par le même procédé, mais à partir du réactif correspondant, on prépare le composé de numéro de code 770 316 (XXI); phényl-1 (pyrrolidino carbonyl-2 éthylthio)-1dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole:

Rendement

: 65 %

Point de fusion

: 191° C

Analyse élémentaire pour $^{\rm C}_{23}$ $^{\rm H}_{25}$ $^{\rm N}_{3}$ $^{\rm O}_{2}$ S

	С	н	N
Calculé (%)	67,78	6,18	10,31
Trouvé (%)	67,91	6,23	10,25

Stade 2: méthyl-1 (pyrrolidino-3 propylthio)-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole, chlorhydrate (I)
Numéro de code: 770 174

15

5

10

20

35

40

A une suspension de 4.10⁻³ mole d'hydrure double d'aluminium et de lithium dans 5 ml de solvant, on ajoute goutte à goutte à -10° C une solution de 2.10⁻³ mole du composé de numéro de code 770 175 obtenu au stade précédent dans 5 ml de tétrahydrofuranne. On laisse en agitation pendant 30 minutes et le milieu réactionnel et hydrolysé par 0,3 ml d'eau et 0,05 ml de soude à 20 %. Après filtration, la solution est concentrée. Le résidu est repris par de l'eau et de l'acétate d'éthyle. La phase organique est séchée et concentrée. Le produit possède les mêmes caractéristiques (spectres IR et RMN) que celui obtenu à l'exemple 2.

Par le même procédé, mais à partir des réactifs correspondants, on prépare les composés de formule (I) rassemblés dans le tableau II et portant les numéros de code : 760 967, 770 026, 770 091, 770 171, 770 090, 770 092, 770 115, 760 966, 770 172, 770 257, 770 116, 770 258, 770 174, 770 259, 770 313, 770 31^h, 770 393, 770 469, 770 272, 770 271, 770 592, 770 470, 770 595, 770 594, 30 770 437, 770 435, 770 436, 770 471, 770 315, 770 396, 770 397, 770 398, 770 491.

Exemple 4: Acide méthyl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole-yl-1 thio-3' propionique (X)

Numéro de code: 760 962

A 200 ml d'acide mercapto-3 propionique, on ajoute 0,294 mole d'(hydro-2-éthyl)-1 benzimidazol-yl-2 méthyl cétone décrit dans le brevet français 2 140 347, 100 g de tamis moléculaire anhydre et 0,3 mole d'acide paratoluène sulfonique anhydre. On chauffe pendant 1 heure à 100°C. Après filtration, la solution est concentrée à sec. Le résidu est versé sur 250 ml de soude 5N, puis on ajuste le pH à 5 par de l'acide acétique. Le précipité formé est filtré et séché.

Rendement

: 80 %

Point de fusion

: 180° C

Analyse élémentaire pour C₁₄H₁₆N₂O₃S:

5

T C T	Н	N
57,51	5,52	9,58
57,62	5,63	9,68
		71,7

Par le même procédé, mais à partir des réactifs correspondants, on 10 prépare les composés de formule (X) portant les numéros de code : 770 173 et 770 420.

nº 770 173 : acide phényl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a]

benzimidazolyl-1 thio-3' propionique:

Rendement

: 80 %

Point de fusion

: 193° C

Analyse élémentaire pour $^{\rm C}_{19}{}^{\rm H}_{18}{}^{\rm N}_2{}^{\rm O}_3{}^{\rm S}$

20

25

30

15

	С	H	N
Calculé (%) Trouvé (%)	64,38	5,12	7,90
	64,19	5,15	7,78

nº 770 420 : acide phényl-1 dihydro-3,4 1-H thiazino [1,4] [4,3-a] benzimidazoly1-1 thio-3' propionique;

Rendement

: 57 %

Point de fusion

: 202° C

Les spectres IR, RMN confirment les structures.

Exemple 5 : (mercapto-2 éthyl)-1 benzimidazolyl -2 phénylcétone (IVa)

numéro de code : 770 403

Stade 1 : (méthyl sulfonyloxy éthyl)-1 benzimidazolyl-2 phénylcétone (XI)

Numéro de code : 770 400

A une solution de 0,545 mole du composé de numéro de code 750 737 [(IV), préparé au stade 2 de l'exemple 1] dans 2,5 1 de benzène, on ajoute 2,18 moles de triéthylamine. Puis, on introduit en 1h30 à température inférieure à 15° C, 1,09 mole de chiorure de mésyle. Après concentration, on reprend le résidu par un mélange eau-chloroforme. La phase organique est séchée et concentrée.

Rendement

: 91 %

Point de fusion

: 118° C

40

35

Les spectres IR et RMN confirment la structure.

Stade 2 : (mercapto-2 éthyl)-1 benzimidazolyl-2 phénylcétone (IVa)
Numéro de code : 770 403

A une solution de 0,105 mole du composé obtenu au stade précédent dans le méthanol sous azote, on ajoute 0,21 mole de thioacétate de pctassium. On chauffe à reflux 5 heures et on concentre. Le résidu est repris par un mélange eau-chloroforme. La solution organique est lavée, séchée et concentrée.

Rendement

: 75 %

Point de fusion

: 110° C

10

5

Analyse élémentaire pour $^{\rm C}_{16}{}^{\rm H}_{14}{}^{\rm N}_2{}^{\rm OS}$:

	С	Н	N
Calculé (%)	68,06	5,00	9,92
Trouvé (%)	68,46	4,90	10,04

15

Ce composé est employé pour la synthèse du composé de formule (X) portant le numéro de code 770 420 et décrit à l'exemple 4 précédent.

Exemple 6: acide méthyl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino[1,4][4,3-a] benzimidazolyl-1 thio-2' acétique (X)

20

25

30

Numéro de code: 760 824

Stade 1: méthyl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4][4,3-a]benzimidazolyl-1 tio-2' acétate d'éthyle (XII)

Numéro de code: 760 825

A 250 ml de thioglycolate d'éthyle, on ajoute 0,3 mole d'acide paratoluène sulfonique et 150 g de tamis moléculaire ainsi que 0,3 mole d'(hydroxy-2 éthyl)-1 benzimidazolyl-2 méthylcétone (décrit dans le brevet français n° 2 140 347).

On chauffe à 90° C pendant 2h30. Puis, on filtre la solution. Celle-ci est ensuite versée dans 100 ml de soule 5N. Après extraction au chloroforme, la phase organique est lavée, séchée et concentrée. Le produit est purifié par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme). Le produit est recristallisé dans l'éther isopropylique.

Rendement

: 63 %

Point de fusion

: 76° c

35

40

Analyse élémentaire pour $^{\rm C}_{15}{}^{\rm H}_{18}{}^{\rm N}_{2}{}^{\rm O}_{3}{}^{\rm S}$:

	С	Н	N
Calculé (%)	58,80	5,92	9,14
Trouvé (%)	58,70	5,98	9,27

Stade 2 : acide méthyl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a]

benzimidazolyl-1 thio-2' acétique (X)

Numéro de code : 760 824

A 100 ml d'éthanol on ajoute 0,1 mole de potasse en pastille et 0,0385 mole du composé obtenu au stade précédent. On chauffe au reflux 4 heures. On concentre et le résidu est dissous dans 50 ml d'eau et lavé à l'acétate d'éthyle. Après neutralisation par l'acide acétique, le précipité est recritallisé dans 150 ml de méthanol.

Rendement

: 70 %

Point de fusion

: 213° C

Analyse élémentaire pour $^{\rm C}_{13}{}^{\rm H}_{14}{}^{\rm N}_{2}{}^{\rm O}_{3}{}^{\rm S}$:

<u>.</u>	С	Н	N
Calculé (%)	56,10	5,07	10,07
Trouvé (%)	55,90	4,91	10,19

Exemple 7: méthyl-1 (hydroxy-2 éthyl thio)-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazole (IX)

20

5

10

15

Numéro de code : 760 849

A 300 ml de mercapto éthanol on ajoute 0,25 mole d'(hydroxy-2 éthyl)-1 benzimidazolyl-2 méthylcétone, 0,25 mole d'acide paratoluène sulfonique et 150 g de tamis moléculaire. On chauffe à 90° C pendant 1h30. On filtre l'alumine que l'on rince au chloroforme. La phase organique est versée dans 400 ml de soude 5N. Après lavage à l'eau, la phase organique est séchée et concentrée. Le produit est recristallisé dans 100 ml d'acétate d'éthyle.

Rendement

: 68 %

Point de fusion

: 117° C

30

25

Analyse élémentaire pour C₁₃H₁₆N₂OS :

	С	Н	N
Calculé (%)	59,06	6,10	10,60
Trouvé (%)	59,24	6,16	10,83

35

Exemple 8: méthyl-1 (hydroxy-3 propyl thio)-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4, 3-a]benzimidazole (IX)

Numéro de code : 770 089

A une solution de 0,394 mole de 760 962 (décrit à l'exemple 4), dans 40 1,7 l de tétrahydrofuranne anhydre on ajoute 0,51 mole de borohydrure de sodium.

Puis à 15°C on ajoute, goutte à goutte, 0,68 mole de trifluoroéthérate de bore. Après 15 heures d'agitation à température ambiante, le milieu est hydrolysé par 500 ml d'acide chlorhydrique 2N. Puis, on neutralise par de la soude 4N. La phase organique est décantée et concentrée. Le résidu est repris par un 5 mélange eau-chloroforme. La phase chloroformique est séchée et concentrée.

Rendement

: 47 % -

Point de fusion

: 111° C

Analyse élémentaire pour C₁₄H₁₈N₂OS:

		······································	-	
10		c	н	N
	Calculé (%)	60,40	6,52	10,06
	Trouvé (%)	60,34	6,53	10,14

Par le même procédé, mais à partir des réactifs correspondants, on 15 prépare les composés de formule (IX) répertoriés dans le tableau III.

Exemple 9: tétrahydro-1,2,3,4 (hydroxy-3) propoxy-4 pyrido [1, 2-a] benzimidazole (IX)

Numéro de code: 770 652

Stade 1: tétrahydro-1,2,3,4 chloro-4 pyrido [1,2-a] benzimidazole (XIX)

20 Numéro de code : 770 176

A une solution de 0,2 mole de tétrahydro-1,2,3,4 hydroxy-4 pyrido [1,2-a] benzimidazole (J. Chem. Soc. C, p.72, 1969) dans 400 ml de chloroforme, on ajoute 0,2 mole de triéthylamine. On introduit en 2 heures à température inférieure à 5° C, une solution de 0,4 mole de chlorure de thionyle dans 100 ml de chloroforme. Après agitation à température ambiante durant 24 heures, on verse la solution sur de l'eau. Le pH est ajusté à 7 par addition de carbonate de sodium. La solution chloroformique est lavée à l'eau, séchée et concentrée.

Pendement

: 76 %

Point de fusion

25

30

35

: 155° C

Analyse élémentaire pour C₁₁H₁₁Cl N₂

	С	. Н	N
Calculé (%)	63,92	5,37	13,56
Trouvé (%)	64,20	5,33	13,71

Stade 2: tétrahydro-1,2,3,4 (hydroxy-3) propoxy-4 pyrido [1,2-a] benzimidazole (IX)

Numéro de code: 770 652

A une solution de 1 l de propanediol-1,3 et 43 ml de triéthylamine,

on ajoute 0, 3 mole du composé préparé au stade précédent. On chauffe en agitant à 65° C pendant 24 heures. Le milieu réactionnel est alors versé dans 3 l d'eau et la solution aqueuse est extraite au chloroforme. La phase organique est lavée à l'eau, séchée et concentrée. Le produit est recristallisé dans l'acétate d'éthyle.

Rendement

: 76 %

Point de fusion

: 80° C

Les spectres IR et RMN confirment la structure du composé attendu. Analyse élémentaire pour $^{\rm C}_{1\downarrow}^{\rm H}_{18}^{\rm N}_2^{\rm O}_2$, $\frac{5}{5}$ $^{\rm H}_2^{\rm O}$:

10

25

30

40

5

	С	Н	N
Calculé (%)	64,34	7,59	10,72
Trouvé (%)	64,04	7,66	10,64

Par le même procédé, mais à partir du réactif correspondant, on prépare 15 le composé de formule (IX) portant le numéro de code 770 177 : tétrahydro-1,2, 3,4 (hydroxy-2) éthoxy-4 pyrido [1,2-a] benzimidazole.

Rendement

Point de fusion

: 94° C

Les spectres IR et RMN confirment la structure. 20

Exemple 10 : acide phényl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazolyl-1 acétique (XIII)

Numéro de code : 760 589

Stade 1 : [(tétrahydropyranyl-2 oxyéthyl)-1 benzimidazolyl-2] -3

hydroxy-3 phényl-3 propionate de tertiobutyle (XIV)

Numéro de code: 760 384

A 400 ml d'ammoniac, on ajoute 0,2 atome grammede lithium avec quelques cristaux de nitrate ferrique, puis 0,2 mole du composé de numéro de code 750 736 [(VI), obtenu su stade de l'exemple], 0,2 mole d'acétate de tertiobutyle et 200 ml d'éther. On laisse en agitation 1 heure et on ajoute du chlorure d'ammonium et de l'eau. La phase organique est lavée à l'eau, séchée et concentrée.

Rendement

: 87 %

Point de fusion

: 143° C

Les spectres IR et RMN confirment la structure du composé attendu. 35 Stade 2: acide (hydroxy-2 éthyl-2 benzimidazolyl-2)-3 hydroxy-3 phényl-3 propionique (XV)

Numéro de code : 760 383

A 31 d'acide chlorhydrique à 65 %, on ajoute 1,28 mole du composé obtenu au stade précédent en maintenant la température à 25° C, en 20 minutes.

Puis, on neutralise la solution par de la soude. On ajoute de l'acétate d'éthyle et de l'acide acétique. Le précipité formé est filtré et lavé à l'éther isopropylique.

Rendement

: 88 %

5

Point de fusion

: 150° C

Les spectres IR et RMN confirment la structure du composé attendu. Analyse élémentaire pour $C_{18}H_{13}N_{2}O_{h}$:

	C	H	N
Calculé (%)	66,24	5,56	8,58
Trouvé (%)	65,92	5,64	8,54

Stade 3: acide phényl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4][4,3-a]

15

10

benzimidazolyl-1 acétique (XIII)

Numéro de code: 760 589

A 800 ml d'acide sulfurique à 60 %, on ajoute 0,15 mole du composé obtenu au stade précédent. On agite 4 heures à température ambiante. Puis, on introduit 500 ml de lessive de soude. On filtre et on lave à l'eau. Le précipité est solubilisé dans l'eau carbonaté. La phase aqueuse est lavée à l'acétate d'éthyle et acidifiée. Le précipité est filtré et recristallisé dans le dioxanne.

Rendement

: 57 %

Point de fusion

: 216° C

25

20

Les spectres IR et RMN confirment la structure.

Analyse élémentaire pour C₁₈H₁₆N₂O₃

	. C -	H	N
Calculé (%)	70,11	5,23	9,09
Trouvé (%)	69,99	5,45	9,12

30

Exemple 11: acide phényl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazolyl-1 propionique (XIII)

Numéro de code: 770 243

35

Stade 1 : (hydroxy-2 éthyl)-1 (<-hydroxy) benzyl-2 benzimidazole (XVIII)

Numéro de code 760 657

A une solution de 0,13 mole de N-hydroxyorthophénylène diamine (J. Org. Chem. 24, p. 1042, 1959) dans 200 ml d'acide chlorhydrique 4N, on ajoute 0,26 mole d'acide mandélique. On chauffe au reflux 8 heures.

20

On ajoute 200 ml d'eau et on ajuste le pH à 8-9 par addition d'armoniaque 6N. On extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée à l'eau, séchée et concentrée. Le produit obtenu est recristallisé dans la méthyléthylcétone.

Rendement

5

10

15

20

25

30

35

40

: 65 %

Point de fusion

: 150° C

Analyse élémentaire pour $^{\rm C}_{16}{}^{\rm H}_{16}{}^{\rm N}_{2}{}^{\rm O}_{2}$:

	С	H-	N
Calculé (%)	71,62	6,01	10,44
Trouvé (%)	71,72	6,01	10,29
1		1	<u> </u>

Stade 2: phényl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4][4,3-a] benzimidazole (XVII)

Numéro de code: 760 060

A une solution de 0,093 mole du composé obtenu au stade précédent dans 150 ml de diméthylformamide, on ajoute goutte à goutte 0,1 mole de chlorure de thionyle et on chauffe à 60° C pendant 4 heures. On ajoute 15 ml de pyridine. La solution est versée sur un mélange glace-eau et on ajuste le pH à 8-9 par addition de carbonate de sodium. La solution est extraite à l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée à l'eau, séchée et concentrée. Le produit est recristallisé dans l'alcool isopropylique.

Rendement

: 40,5 %

Point de fusion

: 161° C

Analyse élémentaire pour C16H14N2O:

C	И	N
76,78	5,64	11,20
76,70	5,52	11,53

Stade 3: phényl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4] [4,3-a] benzimidazolyl-1 propionitrile (XVI)

Numéro de code: 760 918

A un litre de dioxanne on ajoute 1 mole du composé obtenu au stade précédent et 270 ml d'acrylonitrile, puis progressivement du triton B. On laisse en agitation 2 heures et après concentration le résidu est regris par un mélange eau-acétate d'éthyle. La phase organique est

lavée à l'eau, séchée, concentrée.

Rendement

: 59 %

Point de fusion

: 137° C

Les spectres IR et RMN confirment la structure,

Stade 4: acide phényl-1 dihydro-3,4 1-H oxazino [1,4][4,3-a]

benzimidazolyl-1 propionique (XIII)

Numéro de code: 770 243

A 150 ml d'acide chlorhydrique concentré, on ajoute 0,11 mole du composé obtenu au stade précédent. On chauffe à reflux pendant 2 heures. On ajuste le pH à 10 par de la soude concentrée. La phase aqueuse est lavée à l'acétate d'éthyle, puis acidifiée par l'acide acétique. Le précipité est filtré et séché.

Rendement

. : 85 %

Point de fusion

: 216° C

Les spectres IR et RMN confirment la structure.

Analyse élémentaire pour C₁₉H₁₈N₂O₃:

С	H	N
70,79	5,63	8,69
70,99	5,73	8,76
	1	1 1

20

15

TABLEAU I				(CH ₂) _n Br							Ī	
. \					Poids	Point	Rende-	ANAL	ANALXSE BLEMENTALRE	AENTAT R	<u> </u>	
numero de Code	Ħ	Ē	œ w	Formule brute	laire	fusion	96	24	υ	×	z	
								cal.	50,17	h,86	00,6	
760438		α	сн3	C ₁₃ 15 Br ^N 2 2	311,175	151	11	Tr.	24,03	7,90	9,30	
						ć		Cal.	58,92	4,95	7,23	26
760223	-	M	c ₆ H ₅	C ₁₉ H ₁₉ BrN ₂ O ₂	387,267	8		Tr.	58,77	5,01	7,44	
							70	Cal.	51,70	5,27	8,61	
750671	-	m	CH ₃	C1417BrN202	325,201	<u> </u>	5	. H	51,76	5,33	8,85	
							., ,	cal.	50,86	5,27	8°, 3	
760576	N	ო	°6,45	C ₂₀ H ₂₁ BrN ₂ O ₂	401,293	<u> </u>	}	14.	59,80	5,26	7,10	
	-						-					

(GH2)m (III)

	1				دع	,	,			0950
	TRE	Z			9,52	9,33			11,22	11,62
	EMENTA	Ħ			5,25	5,33			94,9	42,9
	ANALYSE ELEMENTAIRE	υ		·	48,98	48,67			54,53	54,82
	ANA	88	Cal.	<u>.</u> r.	Cal.	īr.	cal.	Pr.	Cal.	Tr.
	Rende- ment	E		•		82	-		13	
<i></i>	Point	(O _o)				163			163	
	Poids Molé-		261,316			444,388	275,342		365,378	
. (I)	Formule Brute		C14H19N3O2		, ;	ັ18"23"3 ⁷ 10	C15H21№202		C17H23N2O2	D O
$\sum_{1}^{N} (CH_2)_{m}$ $\sum_{1}^{N} X_{m}$ $CH_2 \sum_{1}^{N} N C_{m}^{N_1}$	Forme		Вазе		0.70 0.40		Ваѕе		Oxalate	
	N R	V	NH-CH ₃		ŧ		NH-Et		-	
	ផ		(-				:	·	5	
	д			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	5		=		ŧ	
·	R 3		CH ₃		=		£		Ė	
	×		0		:		:		=	
	×		. 0		- -		=		=	
TABLEAU II	Numéro de Code		760 475				760 531			

ABLEAU II (SUITE

						<u>د</u> +			·	4307					
RE	Z			7,95	8,19	16,96	17,23	13,24	13,20	15,26	15,56				
MENTAI	Ж			5,72	5,84	7,93	7,84	7,30	7,50	7,69	7,75				
ANALYSE ELEMENTAIRE	υ			50,00	50,08	65,43	65,72	64,33	64,03	65,43	65,41				
ANAL	50	Cal.	Tr.	сад.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal	Tr.	cal.	Tr.				
Rende- ment	26			69			. 59	38	}	7					
1	g .					·	143	87	<u> </u>	89	3				
Poids Molé-	4)	i coc	160,000	528.484			330,120		330,120		317,378				
Formule		; ;;	617 ¹¹ 25 ¹¹ 3 ¹² 2	C F	2129.3.10		c ₁₇ H ₂₃ N ₃ O ₃				, 15 ⁴² 1"3°2				
Fотте			ស ស ស ស ស ស ស ស ស ស ស ស ស ស ស ស ស ស ស	0 + 0 1			Base	=	,	:					
N N	R.	Et	N/Et	=		1 1	-N N-CH ₃	<u></u>) i	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	<u></u>				
E			-	F			E		<i>:</i>	=					
E	<u> </u>		2				=	, <u>;</u>							
æ	R3		R ₃		CH3		CH 3		:		: 	-	<u>ئېتىرىسى</u>	-	
>			0	:			:				:				
,	≺ .	,	0	-			:		:		·				
Numero	Code		760 611	:			760 439		760 · 469						

TABLEAU II (SUITE)

					<u> </u>	25		•		24309	50
IRE	×	12,46	12,19	11,50	11,60	11,56	11,83			10,16	10,04
EMENTA	##	6,87	86,9	7,45	7.71	6,93	7,15			5,61	5,77
ANALYSE ELEMENTAIRE	Ď	71,19	71,10	72,30	72,56	72,76	72,61			61,00	61,13
	84	Cal.	Tr.	cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.
Rende- ment	9€	89	; }	67		C	3			53	·
Point de	Fusion (°C)	105)	102		Ç	4			190	
							•	323,382		413,418	
Formule Brute		0-W-H-20	20 23 3-2	C.H.N.O.	22 27 3 2	r E	~22"25"3~2	C H N O	מ מ מ	C21H23N2O6))) ,
Forme		88 88 88			-	÷	·	B. 88 80		Oxalate	
N N N	લ	\ 2 1		-N Et	超/	, l		-NH-CH	n	и	
£		-		=		ŧ		-			
g		م	l .	=		=		C)	· · · · · ·	.	
R ₃		C.H.	<u>5</u>	H/S	o v	=		H,	o .	ŧ	·
⅓		C		=		:		ó		=	
×		C)		-	:		. 0		=	
Numéro de	code	959 097	}	750 916		760 161		760 162		=	·

TABLEAU II (SUITE)

								1	~ T	- -	9	0
	<u>원</u>	z	10,67	10,44	11,07	11,25	14,28	14,30	12,33	12,59	13,26	13,50
	ENTAI	H	1,6,1	8,03	49,9	6,87	7,19	7,20	6,65	6,57	7,16	7,34
	ANALYSE ELEMENTAIRE	υ	72,25	73,25	69,63	69,49	70,38	70,12	73,98	73,71	68,22	68,24
	NALYS				сал. 69		Cal. 7	Tr.	cal.	Tr.	Cal.	- AB
		Pel	Cal.	Tr.	ນຶ	Ţ	5	Ė	-		-	1
	Rende- ment	26	ć	30 .		<u>`</u>	9	ζ.	7,7	<u> </u>	-	70
		Fusion (°C)	i	134	ر د ا	<u> </u>		155	7.4.7	-		180
-				δ. Σ	1919			392,486	C ti	424,236		422,512
	Poids Molé-	culaire		393,518	6.0	<u> </u>		392	-	4		27
	ø.			020	,	30		. 20t		20 to		N103
	Formule		C24H31N3O2		,	^C 22 ^H 25 ^N 3 ^V 3		c ₂₃ ^H 28 ^N ^{1,0} 2		^C 28 ^H 30 ^N 4 ^U 2		c ₂₄ H30 ^N 4 ^O 3
Ļ			<u> </u>	υ ⁽¹		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		υ		0		
	Forme		-	Вазе		:		5		=		:
	F			8g				A COLUMN TO THE REAL PROPERTY.				
	R.	, 2		-NC3H71SO		°`\		N-CH ₃				HO~
	Z	<i>'</i>				ر _ھ		(²)				()
t	F	====		<u></u>		=		=		=		=
t	5	======================================		0		=		=		:	_	:
Ì		E.		c6 ^H 5		: .		•		: .		:
	-	>4		0		<u>.</u>		5		=		=
		× 0		1	=		ε				=	
	ŝro	23.2				760 028		760 103		760 102		
-	Numero	de Code	760		760			76		~		

(SULTE)
비
TABLEAU

1	}		1			27	·			24309	750
AIRE	Z			9,85	10,22	14,08	14,15	9,90	9,54		
SEMENTA	Ħ			6,15	12,9	8,11	7,87	6,17	6,15		
ANALYSE ELEMENTAIRE	O		,	66,33	66,59	04,49	64,26	53,76	53,36		
ANA	96	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.
Rende- ment	. 96			57		า บ	`				L
Point de	(O _C)			100		huile		130	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	culaire	275,342	-	426,437		298,376		टटम, मटम		303.394	
Formule Brute		C15H21N3O2	·	C20H26N207	.1/3 H ₂ 0	C, KH, SN, O,	+ 1/2 H ₂ 0	C ₁₀ H ₂ KN ₂ O ₂	0 0 0	O, H, C	
Forme		Base	·	Maléate		Base		Oxalate		Base	
N CH.	V	-NH-CH3	·	:		VN I		:		-NH-C ₃ H ₇ ,	1
ន		£-		=		=	·	=		:	
g.	\bot	m		F		.		=		E	
ж ₃₃		СН. 3		:		:		:		.	
×		o ·		=	¥	=		=		=	
×		.0		:		:		z		=	
Numéro de Code		760 853		:	-	760 790		=		760 832	

		ø 1	9 1				_ 1		1	20	86	
(RE	23	10,58	10,66			8,50	8,31			10,00	10,08	
MENTA	Н	96,9	7,10			6,16	6,08			6,98	7,29	
ANALYSE ELEMENTAIRE	υ	57,47	57,20			51,03	51,32			57,47	57,61	
ANAL	88	Cal.	Ţr.	Cel.	Tr.	Cal.	Tr.	cal.	1 <u>r</u> .	Cal.	Tr.	,
Rende- ment	26	57,5				62,5					ž	·
Point	Fusion (°C)	124				- 26			·		8	
Poids Molé-	0)	397,033		303 307	1000 1000	494.279		11.00	7,460	,	420,063	
Formule	<u> </u>	N H D	19-27-3-6 1/5 H ₂ 0	C Þ	17425*32	C	21.29.3.10 3/5 H ₂ 0	, i	^C 18 ^H 27 ^{M3} ^O 2		C ₂₀ ^H 29 ^N 3 ^O 6 + 1/5 H ₂ 0	
Forme		Oxalate	o ·		ម ម ម ម ម ម ម ម ម ម ម ម ម ម ម ម ម ម ម	ر بادر مهر برا			Base	÷	0xalate + 1/5 H ₂ 0	
N N		H J-HN	3.Tn	LEE	(HA-		<u></u>		-NH-C ₁ H _{9m}			
		 		-		:					=	
		,	n		:	:			:		=	4
	<u>د</u>		£ 3	:		=			: 			
			> .								: 	1
;	×		0		=				: 			1
Numero	de Code		.teo 832		760 787		760 787		760 837		=	
Num	^ප හි		<u> </u>		76			<u></u>	7.	<u> </u>	·	

_
비
SULTE
4
비
B
밁
킮

4			 			29 				24309	50
IRE	Z			19,6	9,70			8,18	8,11		·
EMENTA	Н			96,9	7,03			5,82	5,52		
ANALYSE ELEMENTAIRE	ນ			79,67	56,73			53,79	53,90		
ANA	96	Cal.	Tr.	cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.
Rende- ment	26			. 54				39			
Point de	Fusion (°C)			66			·	136			
	culaire	317_120		694, 484		307 111		513,491		-	301,378
Formule Brute			16 27 3 2	1,25 oxelate Co.Ho.N.O.	+ 1/4 H ₂ 0	E E	19-25-372	C23H29N3O10	+ 1/3 H ₂ 0		C ₁₇ H23 ^N 3 ^O 2
Forme				1,25 oxelat	+ 1/4 H ₂ 0	ე გგ		a)	+ 1/3 H ₂ 0		Ваве
N N	۲,2 ا	+	-	z		HO=CH	×				NH A
E		-	÷.			=		=	•		<u> </u>
£		3)	=		=		=			:
, R		СH	m	E.		:		=	·		:
ы)	=		=					:
×		C)	=		=		E			=
Numéro de	Code	760 835		ŧ		760.081		F			760 968

TABLEAU II (SUITE)

		N 9,53 9,55		12,24	12,55			8,48	8,39			
	NTAIRE		6,06 9,	6,12 9,	8,51 12	8,52 12			5,90	5,88		
	ANALYSE ELEMENTAIRE				69,94 8,	69,93 8			53,33	53,41		
	ALYSE	C 54,48		54,62			•			 	Cal.	
	AN	≽ર	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Į.	cal.	Ţ.	පි	Ţ.
	Rende- ment	₽€.		75	C	2			ę	ç 		
		Fusion (°C)		44.		2 .				120		
	Poids Molé-	4)		986*044		343,456	10,1	£0.0		. 495 , 476		329,430
-	Formule			C ₂₀ H ₂₆ N ₃ 08 4		°20 ^H 29 ^{N3} 02		C ₁₈ H25 ^{N3} ^U 2		C ₂₂ H29 ^{N3O} 10		C ₁₉ H27 ^N 3 ^O 2
	F. 50	i		C ₂₀ H		C ₂₀ H		C181		SS	-	² C
	Forme		4 to Loy O	+ 1/4 H ₂ 0		Base		Ваѕе		2 Oxalate		Base
	R N	n S		> HM		→ HN				*		O _N -
+		 i	-	-		:		:		:		
	s	:		`m		: 		:				-
	ſ	κ ω	CH ₃			:		: 		:		:
-		×	0			=		:		:		
		×		0		:		=		:		<u>.</u>
Numéro de Code			760 968		760 817		770 051		=		760 833	

SUITE)
TABLEAU II

			 	<u> </u>			31				24309	50
	IRE	z	9,05	8,89			99,6	44,6		-	10,08	9,93
	EMENTA	Ħ	6,51	7,25			01,6	74,9			6,29	6,12
	ANALYSE ELEMENTAIRE	ย	56,88	57,23			55,50	55,62			50,58	ħħ.03
٠	ANA	96	Cal.	Tr	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.
	Rende- ment	96	·				37.5				62	
	Point de	rusion (°C)		32		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	140				188	· .
	Poids Molé-		704 37 L	460,736	331,404		846* 484		344,446		576,742	
TABLEAU II (SUITE)	Formule Brute		c = = c	~22°30°3°8 + 1/8 H ₂ 0	C ₁₈ H ₂₅ N ₃ O ₃		1,1 oxalate C ₂₀ H27 ^N 3 ^O 7 + 1/4 H2 ^O + 1/4 H2 ^O		C ₁₉ H28 ^M 4 ^O 2		C ₂₄ H ₃₃ N ₄ O ₁₂ + 2/5 H ₂ O	
TABLEA	Forme		Oxalate	+ 1/8 H ₂ 0	Ваѕе		1,1 oxalate	+ 1/4 H ₂ 0	Base		2,5 Oxalate	+ 2/5 H ₂ 0
	N R	ν)	° N		#		N N-CH3		:	
	g		-		:		=		=		=	
	g		m		=		:		=		=	
	₩. 33		CH	m			=		=		=	
	×		0		:		=		÷ .		=	
	×		0		=		E		=		=	
	Numéro de Code		760 833		760 836		:		760 831		=	

S
Ħ
PABLEAU

														
	RE	Z	12,45	12,53	11,96	12,05			9,52	9,45				
	MENTAI	н	6,87	6,80	7,17	7,28			6,16	6,14	-			
	ANALYSE ELEMENTAIRE	0	71,19	71,02	71,77	77,71			62,57	62,17			;	
	ANALY	89	cal.	Tr. 7	Cal.	Tr.	Cal.	Pr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.		
			ಲ	E		E4		-						
	Rende- ment	86	Ė	-	7.1	· ·		<u> </u>	9	<u>-</u>				
	Point de	Fusion (°C)	9	2	03	? ·			3,1	<u> </u>				
(聖			00	337,400	25.1 [2].		i c	371,434	1.1.4	· ·	-	365,460		
	Poids Molé- culaire		ć	33.	20	ને	,	35		η·η		<u>~</u>		
	Formule Brute		(302 202		0 0		0 0 0		306		N302		
tableau ii (suite)			:	C20 ^H 23 ^{N3} ^O 2		c ₂₁ H25 ^{N3} 02		^C 21 ^H 25 ^{N3^U2}		^C 23 ^H 27 ^N 3 ^U 6	c ₂₂ H ₂₇ N3 ⁰ 2			
AU I				υ΄΄										
TABLE	Forme			ψ	.			O	,	Oxalate		w		
	P.			Вазе	-			Base		ŏ		Ваѕе	ļ	
	æ (R _C		 				£				3 ^H 7n		
	Z	/		-NH CH ₃		Ž.		五 五 一 五 一 五 一				-NH-C3H7n	<u> </u>	
	F	,			1	:		=				-		
		 	ļ	m	 			:		=		м	4	
		m		c6 ¹¹ 5				:		:		C6H5		
	-	, ⊶		0			-		-	=		0	1	
٠.		 K	-	0			-	=				0		
	ļ	 	 				-		1		1	760 765	1	
	Numero	de Code		760 343		760 823		760 76 ⁴		.		760		
	L													

TABLEAU II (SUITE)

1				,							
TRE	N	9,23	8,98	11,50	11,22	11,07	11,06			8,95	8,85
EMENTA	н.	6,42	44,6	7,45	7,79	7,70	7,91			99*9	6,88
ANALYSE ELEMENTAIRE	ပ	63,28	63,07	72,30	72,28	72,79	73,05			63,95	63,98
ANAI	26	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	CeJ.	Tr.
Rende-	₽€	77		59		75				18	
Point de	rusion (°C)	100		101		65				. 105	
Poids Molé- culaire		964, 554		365,460		379,486		379,486		469,592	
Formule Brute		Col, Hoon oo		c _{ee} Het ^{N3} 0e		с ₂₃ 429 ^{N3 0} 2		2 ³ 88 ⁸³ 02		C25 ^H 31 ^N 3 ^O 6	
Forme		Oxalate		Base				Base		Oxalate	
N R		-NH-c ₃ H _{7n}		Y HN-		-N	超	-NH−Ċ, H _O	T A AT	=	
E		-		-		±		E		:	
g		м		ъ		=		z .		=	
я3		с ₆ н ₅		=		=		ŧ		=	
×	> 0				:		=		=		
×		0		F		=		=		=	
Numéro de	Numéro de Code 760 765		760 735		760 238		760 766		=		

ABLEAU II (SUITE)

									0	œ	m	#	
	35	z	11,07	10,82	11,56	11,86	10,16	06 ° 6	10,79	10,78	11,13	11,34	
T V LIN CO	ENTAI	н	7,70	7,86	6,93	7,2 ^լ յ	6,58	6,71	66,9	7,29	7,21	7,34	
	ANALYSE ELEMENTAIRE	υ	72,79	72,49	72,70	72,81	75,52	75,22	74,01	73,76	73,18	72,84	
	ANALYS	86	Cal. 7	Tr. 7	Cal. 7	-# -#	Cal.	끍.	cal.	Pr.	Cal.	Tr.	
-	Rende-	26		. 62		62		1.1		88		<u> </u>	
	1			•									
	Point de Fusion (°C)			124		80		89		09		8	
	Poids Molé- culaire			379,486		363, ևևև		413,500		389,480		377,410	
-		·					C22 ^{H25^N3^O2}		C26 ^{H27^N3^O2}		^С 24 ^{Н27^N3^O2}		2
	Formule	3	^C 23 ^H 29 ^N 3 ^O 2			c ₂₃ 427 ^{N30} 2							
				Вазе		υ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		=		=			
	Forme											=	
+					, ни ·		©VH√-		-инХс≘сн				
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		N									<u> </u>	
	E		-	-		=		Ε		-		T	
	¤		-	٣		:		=				<u> </u>	
	ei E			c ₆ H ₅		=		=		E		=	
	>4		+	0		=		=		=		=	
•.			-	0		=		E		=		:	
	Numéro de) Code			160 736		, 848 97		760 855		760.856		760 719	

TABLEAU II (SUITE)

_	·				,	35		2430950			50	
	ANALYSE ELEMENTAIRE	z	10,73	10,53	10,21	10,07	13,78	13,89	7,75	7,83	13,14	13,21
		Ħ	7,47	7,53	.7,10	6,81	ካ ተኖ	7,45	5,95	40,9	7,72	7,57
	LYSE EI	o	73,63	73,86	67,13	67,25	70,91	70,82	59,77	59,61	70,39	70,03
	ANA	**	Cal.	Tr.	cal.	Ţ.,	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.
	Rende- ment				80		67		69		65	
	Point de Fusion (°C)		11.		101		134		183		. 75	
	Poids Molé- culaire		391,496		411,486		406,512					
	Formule Brute		CotH29N3O2	1	^C 23 ^H 27 ^N 3 ^O 3 ^{+H} 2 ^O ⁴¹¹ ,486		c _{eh} H _{3O} h _o e		cer ^H 32 ^{N3O} 9		C, H, O, W, O,	1/3 H ₂ 0
	Рот mе		Base				=		Oxalate		Base	
	N N S		, Ç		O Na		-N N-CH3		O Ni		-N∭V-CH₃	3
	· £ -		-		·		:		, U		:	
	r r		m		E		=		:		=	
	a 3		ce ^H 5	с6 ^н 5		:			£		=	
	×		0		:		:		F .		=======================================	
	×		0		= .		=		£		=	
	Numéro de Code		760 987		760 720		760 773		770 591		760 657	

TABLEAU II (SUITE)

						30							
E	Z	T			11,44	11,31		·	12,82	12,57			
ŒNTAI	=				5,76	5,41			92,9	6,72			
ANALYSE ELEMENTAIRE	0	,			52,30	64,53			54,96	55,17			
ANALY	8.	٤	Cal.	Tr.	Cal.	珔.	Cal.	į.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	
ende-	Rende- ment				 -	75			19				
		+		<u> </u>				<u></u>	050	?			
Point	de Fusion					187	<u> </u>		 				
Poids	Molé- culaire			277,382		367,418			010	.361,9013		305,434	
		-		CV.	+							70	
Formule	Brute			c ₁₄ H ₁₉ N ₃ OS		C16H21N3O5S		C15 ^H 21 ^{N3} 0S		C ₁₅ H ₂₂ C _{1N3} US		C ₁ 6 ^H 23 ^N 3 ^{OS}	
		_		5	-	υ	-	ပ်		<u> </u>	1	<u> </u>	
	Forme			Вазе		Oxalate		Ваяе		нсл		Base	
-				Ф	-		_						
H.	N N CR	ا 		-NH-CH ₃		=		-NH-Et		*	,	Y Ha-	
-	E		-		1	.=		=		=		t	
-	g .			N		=		=		*		F	
-		GH ₃ CH ₃						=	=			5 .	
			ຶ		:				-				:
.	×		 	0	-	:	1	=					
	Numero de	9 00 00 00		796 091		=		770 026		:		770 091	

_	
SULTE	
II (
EAU	
ABL	
HI	

1	 			,	·	37		,		24309	
IRE	×	12,29	12,52			10,26	10,25			12,58	12,46
EMENTA	H	7,08	6,83			6,65	6,65			48,9	6,51
ANALYSE ELEMENTAIRE	C	56,20	56,23		-	55,72	55,84			53,96	53,39
ANA	₽€	Cal.	T	Cal.	Ir.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.
Rende- ment	36	63	:			7.3	<u> </u>			7.8	<u>)</u>
Point	(oc)	, 223		-		187				103	<u> </u>
	culaire	341,999		319,460		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		291,408		333 . B78	212655
Formule Brute		SO NIO TH' D		so'n''h"'s			19 27 3 5	SO_N_HS		SO NED H D	
Forme		HCl		Base		Oxalate		Вазе		HCI	/з н ₂ о
N R	CV	→ HN-	•	+- HN-	_		-	V №	, ·	=	
E				=		ε		=		=	
¤	;	=		E	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Ε		=			
ж 3		=		ı		F		· ·	ļ	=	
×		E		E	-	. =		=		F	
×		- =	-	=		=		=		=	
Numero	e code	770 091		770 171		: :		770 . 090		=	

TABLEAU II (SUITE)

						_				c:	m				
	RE	z			11 87	0,	12,0 ⁴			11,42	11,43		_		
	ENTAI	Ħ			â	0,04	6,71			7,12	7,,23				
	E ELEM	C		-		57,69	57,79			58,75	59,63				
	ANALYSE ELEMENTAIRE	96	Cal.	Tr.		Cal.		Cal.	Ţ.	Cal.	Tr.	;	cal.	Tr.	
_				. #		ซี 🗎					2	-		L	
	Rende- ment	3 -8													
	Point de	Fusion (°C)				232					22.8				
-		-	1				20		756 -		367,935			555,44*	
	Poids Molé-	culaire		317,444		C L	404,805		331,935	-		-		35,	+
	ø,			SC		;	308 8		SO.		1N ₃ 0S			c ₁₇ H23 ^N 3 ^{O2} S	
	Formule	ennia.		C17H23N3OS		1	c ₁₇ H24cIN ₃ US		C ₁₈ H ₂₅ N ₃ OS		c ₁₈ H ₂ 6C1N ₃ OS		,	`17 ^H 23 []]	
_			-	υ		ਹ :			ပ်	+	<u> </u>	1			T
	9 1 1 1	911							ψ W		;-l			Base	
	<u>6</u>			Вазе		HC1			Base		HCI			<u> </u>	\dashv
	æ	H.S.				:					=		ļ	° ()	
	;	Z		$\bigcap_{i \in I}$					O P						
		s		-			E	_	=			+			
		g g		N					5	_	<u> </u>	\dashv		<u> </u>	
	в3			сн3			=		E .		: 			: 	
		≻	-	മ					=						
٠,		×	-	0	_		=		=		2			-	
			+				=		770 115		:			996 094	
		Numero de Code		770 092	l				770					76	

SULTE)	
ij	
TABLEAU	

		,				39 				24309	5 U
IRE	×	09,6	9,82	·		12,81	12,83	·		11,64	11,64
", EMENTA	Н	6,12	5695			6,91	6,42			6,28	6,43
ANALYSE ELEMENTAIRE	ວ	52,11	51,95			24°61	19,73			57,37	57,66
ANA	34	Cal.	Tr.	Cal.	Ħ.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.
Rende- ment	36	,	. 36		 	91)			95	
Point de	rusion (°C)		8			702				219	
	culaire		437,892	346,486	,	254°254		408,552		481,482	
Formule Brute			^C 19 ^H 25 ^N 3 ^O 6 ^S / 4/5 H ₂ O	so''N ^{yc} H ³ 'c		C. oH.oCL.N. OS. 437.432	10 20 2 4 7 H20	CooHogM, OS	-	SCIN, OS	
Forme		-	oxalate + 4/5 H ₂ 0	Ваѕе		2 HC1		Вазе		2 HCl	
N R N	ON .	Ç) [-N_N-CH3)	:		(P))	=	-
g		T	-	=		=				.	
g		0	J.	=		E		=		=	
# 33		þ.	£			· =		=		=	
×		. 0	2	=	·	=		=			
×) 	. =		=		=		=	
Numéro de Code		760 066	200	770 172		£		770-257		:	·

SULTE)	
H	
TABLEAU	

						40)				4509	5 U
Γ	RE	Z			11,53	11,49			11,11	10,79	11,10	11,33
	MENTAI	н			98,9	41, 9			99,9	6,62	7,24	7,16
	ANALYSE ELEMENTAIRE	D			49,45 49,72					20,60	57,08	57,39
	ANAL	98	Cal.	Tr.	Cal.		Cal.	Call.		Cal. Tr.		Tr.
	Rende- ment					62				50		5
		Fusion (°C)	·		207				215	ì	U V	6
		_	80.	7,400	364, 338		1.01	302,434	198 361		C	3(0, 14
	Formule Brute			C ₁₅ ¹²¹ ³ 05			·	C16 ⁴ 23 ^N 3 ^{US}		~16 ⁴² 5~ ² 2 ³ 3		C ₁₈ H ₂ 6CLN ₃ US + 3/5 H ₂ O
	Forme		-	Base C ₁₅		701 2		Base		T HOCI		HCI
† 	F. P. P.	H _Z		-NACH ₃	-			-NH-Et	=		τ) F
t	E			-	-			: 	<u> </u>	: •		
Ī	ជ		·	ო	:	:		<u> </u>		<u> </u>		m
	ď	n		Сн.		; 		= 		: 		:
	, >			ω		5		÷		:		w w
	>	<		0						E		0
	Numéro de)			770 116				70 258		.		770 174

TABLEAU II (SUITE)

,	ITAIRE	N			10,71	3 10,95				7,61 9,85		
	ANALYSE ELEMENTAIRE	С			52,03 6,94	52,26 7,03			-	49,69 7,	1 1	1 1 1
	ANALYS	35	Cal.	Tr.	Cal. 52	Tr. 52	cal.	īr.		Cel. 4		
-	Rende- ment	₽€			52						63	
		(oc)			233			•		160	160	160
	Poids Molé-		319,460		392,390		333,486			431,638	431,638	431,638 317,444
	Formule Brute		C17H25N3OS		SO"N" ID""H"" D		c ₁₈ H ₂₇ N ₃ 0S			C. oH. Cl. N. OS	C ₁₈ H ₂₉ Cl ₂ N ₃ OS/ 431,638 7/5 H ₂ O	C ₁₈ H ₂₉ C ₁₂ N ₃ OS ₃ 7/5 H ₂ O
	Forme		Ваѕе		2 HCl		Base			2 HCl	2 HC1 + 7/5 H ₂ 0	2 HC1 + 7/5 H ₂ 0 Base
	N N	ĊV i	Y H		=		-NH-	-		:	=	= HN
	E		-		:		=		_		= · ·	· •
-	я		3		=		=			=		<u> </u>
			CH3)	Ξ	· .	=	.			:	= =
	×		ໝ	·	=		=	7.	-	<u> </u>	=	= . =
	` ×		0		:		. <u>=</u>				F	F F
	Numero	Code	770 259		=		770 313			Ē.	.	" " " " " " " " " " " " " " " " " " "

TABLEAU II (SUITE)

							~ 1	9						
	RE	Z	10,44	10,2			11,17	11,26			9,73	9,81		
	TENTAI	н	6,70	6,70			99*9	6,70			7,12	6,75		
	ANALYSE ELEMENTAIRE	υ	16,93	49,63			50,79	50,67		-	52,83	53,05		
	ANALYS		Cal.		Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cel.	Tr.		
	·	26	చ్	Tr.	Ö	E	· ·	H	-					
	Rende- ment	ઝર	. 60				77	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			7,48	!		
-		Fusion (°C)		}			107				107			
-							-			9	a c	2		
	Poids Molé-	culaire	303	с ₁₇ ^н 25 ^{с1} 2 ^м 3 ^{с5} , 411,593	305, 434		30 840	60.0		964, 345.	6.0	C ₁₉ H ₂₉ C ₁₂ N ₃ US/ 3/4 H ₂ 0		
\vdash		<u> </u>	Į.								0	30%		
	Formule Brute	}	ļ :	^н 25 ^{С1} 2 ^N 3 7/6 Н ₂ 0	6	3		2015		308 1	1	3/4 H ₂ 0		
	Form			17 ^H 25' 1/6	5			c16425 ^{C1243} 305		C ₁₉ H27 ^N 3 ^{OS}		C19 ^H 2		
L					1	2								
	Forme			2 нс1 + 7/6 н ₂ 0		9)		<u> </u>		o v		2 HC1 +		
	F			2 HC1 + 7/6	F	မှ အ အ အ		E HCI		Base	-	3 2		
Ī	æ	R2												
	×			YHN-		VN-		=						
ł			 	<u>, </u>	 		1			=		: 		
	, ,		+	m				= :		=		:		:
		۔۔۔۔ د	1	снз			-	:				=		
					_	- -		:	_	:	1	:		
• .		≻						:	-	=	-	£		
-		×		0		: 		<u>-</u>						
	Numéro	qe Code		770 314		770 393		=		770 469		=		
	Į ź		1	: -		<u> </u>						,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		

1				 			43				24309	50
	IRE	2			10,00	10,30	15,54	15,82			9,48	9,54
	EMENTA	Н			6,47	6,77	7,83				5,68	5,29
	ANALYSE ELEMENTAIRE	ນ	•		51,42	51,46	63,30	63,58			75,65	75,87
	ANA	ઝર	Cal.	Tr.	Cal.	љ.	cal.	Tr.	Cal.	ħ.	Cal.	Ţ.
	Rende-	86	<u>-</u>	•	19		42				50	
	Point de	rusion (°C)			210		93	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			143	
-		cutaire	347, 470		00१,024		360,512		353,474	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	143,510	
	Formule Brute			18-25-3-2-	C ₁₈ H ₂₇ C1 ₂ N ₃ O ₂ S 420,400		C ₁₀ H ₂₈ N _L OS	-	SO _F N _F G _{POS}		C ₂ OH ₂ SN ₂ O ₅ S) -
	Forme	·	Ваве		2 HCl				Base		Oxalate (
	N N CH	9	٥)	*		-N N - CH3 Base		-NH-CH ₃		,	ε
	s		-		=				=			=
	ជ		m				£		:			=
	ж Э		CHJ	,	:		ŧ		C,H5.			=
	×		ໝ		.		=		= .			
	×		0		.		.		=		-	<u> </u>
	Numero de Code		770 272	:	2		770 271		770 592			E

				 ,							بو	-7
ŭ O	35	×			9,18	9,48		·	8,89	8,82	10,36	10,34
TAMMON	ENTAL	Ħ			5,95	6,00			5,83	5,53	6,71	6,77
1000	ANALISE ELEMENIAIRE	ບ			60,37	£4,09			61,00	60,83	71,07	71,02
27.7	ANALX	96	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	뀹.	Cel.	Tr.	Cal.	Tr.
	Rende- ment	86			Ę	2			1.2	-	i	7
L		Fusion (°C)			0,4	}			5,5			001
	ದ್ದಿ ಇ	Fus (°					<u> </u>		<u> </u>			
	Poids Molé-	culaire	ı	۲ ، کور عور	763 636	1,730	379.510		0.43 0.40	4 (6 9) 4 9		405,541
-								**********		`		
	Formule Brute		1	308		C23#27 ^N 3 ^U 5 ^E	SO N	C22*25*3	2	^C 24 ^H 27 ^N 3 ^U 5 / 1/6 H ₂ 0		C ₂₄ H ₂₇ N ₃ OS
	For			c ₂₁ H25 ^N 3 ^{OS}		C23 42	Ξ,	222		C2L ^H 2		Сгрц
	9					e 0				Oxalate + 1/6 H ₂ 0		
	Forme			Вазе		Oxalate		28 8 8 8 9		Oxalate + 1/6 H		H Base
	۳ <u>ر</u>											OE O
	×	<i>,</i>		-NH-Et		= .		N-N-		: 		-NH X C∃CH
+	 -			-		:		=		5		:
\vdash				m		=		=		=		:
	ρ	m		C6H5		=	-	=		=		:
-	;	н		တ		-		=		:		T
		×		0	1	=		=		Ē		:
	Numero	Gođe		770 470		:		770 593		:		770 594

TABLEAU II (suite)

	ż			Τ_	·	Τ	·	 	T	T	
AIRE	Ż			8,91	9,05			8,95	8,95		
EMENT	H			6,20	6,18			5,80	5,73		
ANALYSE ELEMENTAIRE	ວ			61,12	61,39			61,39	61,24		
ŀ	96	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.
Rende- ment	ъе			62		·	-	62			1
Point de	(Oo)	·		220				220	·		
Poids Molé-	1	381,526		471,562		379.510		471,568		773 001	000,63
				•							
Formule Brute		C, H, T, N, OS	56 61 3	Col. Hoon 20c8)	COHUNGOS	5 62 53	Col. Hooks Ocs		E E	26273
Forme		Вазе		Oxalate		Base		Oxalate			
N R		→ HN−	, -			→ HN-	,	=		CA HAI-	
Ħ		-		=		F		ŕ		-	
g	· m			=	·	5		=		m	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
я3	R3 C ₆ H ₅			· •		=		=		C/H_	٥ >
X	γ <u>ν</u>			=		F		=		യ	
×		0		=		=		=		0	
Numéro de Code	Numéro de Gode 770 437			: .		770 435	·	:		770 436	

_
(surte
≓
\neg
TABLEAU
₽ï

									т		
RE	N	8,09	8,20			9,18	9,48	10,68	10,81	10,31	10,48
MENTAI	н	5,63	5,54			5,95	00,9	26,9	7,09	7,17	7,28
ANALYSE ELEMENTAIRE	O	68,72	64,52			60,97	60,43	70,19	70,35	70,77	70,75
ANALY	26	cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Fr.
Rende- ment	86	89				6	<u>u</u>	5.5	`	ç	3
1	Point de Fusion (°C)					a (r	5	8		ď	3
	Poids Molé- culaire 519,602			367,500		702 63	451,730	303 536	0000		401,506.
	Formule Brute		C 5 63 03		21253		C23H27N3U5S		23"27"3 ²²	- ;	^{7,} 24 ^{4,} 29 ^{4,3} 0 ⁵
Forme	Forme				o P P P P		Oxalate	,	ម ព ព ព		
	N R ₁							ζ)) -
E		-		-			F		· .		
F	 I	~)	:			-	<u> </u>			
α	R 3 C6H 5		5.92				: 		Ε .		
	>	ď					=		· 		:
	×	,	>		-		:		:	1	=
Numero	ge Code	361 044	000		770 471		•		770 315		770 396.

TABLEAU II (suite)

	. Se				<u> </u>		r			r	
AIRE	×	10,26	10,01	13,26	13,33			8,41	8,31	12,10	12,4
EMENT	×	6,65	6,38	7,16	7,11			5,85	5,97	7,25	7,23
ANALYSE ELEMENTAIRE	ນ	67,45	67,31	68,21	68,38			60,09	59,95	76,05	75,92
ANA	36	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.
Rende- ment	36	11		09		·		78		. 509	\ \ \
Point	Fusion (°C)	134		127			•	198		η6	
	culaire	409,536		422 , 578	-	409 AO2		499,638		144.748	
Formule Brute		C,2H,7N,0,S	C23 ^H 27 ^N 30 ₂ S			C.H. N.S.	23 27 3 2	C,2H,CN,S,O,	4 5 6 4 5 6 4	OCHUC	
Forme		Ваве		=		Ваѕе		Oxelate		Ваѕе	
H. H.	N	°		N-CH3)			*		:	
s		-		=		=		•			
ជ		ო	1					:		-	
ж 3		CHY	C, H					=		=	
. >-		w	ω = =		=		CH ₂				
×		. 0			-	ໝ	٠.	=		0	
Numéro de Code		770 397		770 398	-	770 491	·	=		770 724	

TABLEAU II (suite)

							<u></u>				1
<u> </u>	N			9,27	9,34	12,53	12,55			9,65	9,77
ENTAI	н			6,00,9	6,25	7,51	7,57			6,95	6,63
ANALYSE ELEMENTAIRE	ο			63,56	63,27	75,19	14,98	·	-	57,93	58,13
ANALY	96	Cal.	Tr.	Са1. 6	Tr. 6	Cal.	Tr. 7	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.
Rende- ment	80			28		3					80
	Fusion (°C)		., <u></u>	000		-	<u>.</u>				150 (décomp)
Poids F	. 1		303,444	, e z (335,434	225 \13\z			435,388
											N302/
Formule		1	C22 ^H 25 ^{N3} ^U 2		^{,24} 42743 ⁰ 6		C21 ^{H25^{N3}0}	;	^C 21 ^H 25 ^N 3 ^O		C ₂₁ H ₂ T ^{Cl} 2 1/5 H ₂ O
Forme			Ваѕе		Охелате		Ваяе	,	Base		2 HC1 + 1/5 H ₂ 0
N R	RZ		°)				-NH-CH ₃	,	y n-		Ė
F			<u> </u>			1	:		:		*
F	:	<u> </u>			.		a		:	-	:
ρ	en 4		C6H5		=		=		:		:
	→	1	CH2.		<u> </u>		:		:		=
	×		0		:		:	<u> </u>	E		:
Numéro	de Code		760 799	·	:		770 448		770 517		:

_
(suite
H
TABLEAU
ŢΑ

		1	1	T :	Г	T		9		Ι	
AIRE	2			9,00	8,90			9,46	9,70		
CEMENT	Ħ			6,76			-	7,13	£6 * 9.		
ANALYSE ELEMENTAIRE	υ			65,06	06,49		-	59,51	59,58		
	256	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Ŗ.	Cal.	Tr.
Rende- ment	8-2	·	•	53.5			J	84.5	`		
Point de	Fusion (°C)			175				140			
1	culaire	363,486		984,194		-	349,460	600° nnn		397,500	
Formule Brute	-	COHOON	<5 <9 3	C, SHOON O	1,15 (C2H2Ol)	-	c ₂₂ H27 ^{N3} 0	, O CIIN O C		C ₂₆ H ₂₇ N ₃ O	-
Forme		Вазе		1,15 oxalate CosHonNoO,			ក្នុង ព	2 HC1 +	6/5 н ₂ о	Base	
N R.	\sim		/ Ef	1		/ ***) HNI-	2	-	HN-)
Ħ		-		=			J.	=		-	
ជ		Q	-	· •				:		٥	
ъ3	π ω		ر ٥	.	-	=				c _H 2	
×		CH	N .	=		:		- =		CH2	
· ×		0		:		=			·	0	
Numéro de Code		770 679		· •		014 024	2	:		770 516	

01,0 9,61 11,28 8,54 11,25 8,57 z ANALYSE ELEMENTAIRE 65,40 6,26 6,25 6,03 90,9 7,40 6د، 1 62,89 77,05 77,18 68,80 68,55 ບ Cal. Cal. Cal. Fr. Cal. Tr. Cal. Ir. Tr. Ħ. ъв 41,5 Rende-ment ક્લ 1 43 Point de Fusion (°C) 194 117 225 437,480 373,480 347, 444 Poids Molé-culaire 490,539 $c_{23}^{H}_{27}^{N}_{3}^{O}_{2}$ C28H29N3O5 / $c_{2\mu}^{H}27^{N}3^{0}5$ c_{22}^{H} $c_{2}^{\mathrm{H}} c_{1}^{\mathrm{N}} c_{2}^{\mathrm{O}}$ 1/6 H₂0 Formule Brute + 1/6 H₂0 Oxalate Forme Oxalate Base -NHXCECH Base PH -NH YHN-. . : = = Ħ = = = ¤ = Q = $c_{\rm H}^{\rm H}$ = ж Э = = = = × 0 = = × 170 449 770 676 770 60th 770 516 Numéro de Code

TABLEAU II (suite)

Poids Point Rende- ANALYSE ELEMENTAIRE	ğ	59,5 Cal. 56,36 5,48 7,15	Tr. 56,59 5,36 7,06	Cal,		57,99 5,71 7,00	99 5,66 7,00			6,15 9,00	28*8 00*9	
Point Rende-	56	Cal. 56,36	65,95	ŋ.		 				6,15		
Point Rende-	86	Cal.		j		7,99	66.					
Point Rende-) be	1	Tr.	Ġ.		1 2	58,09			61,72	61,50	
Point		5,		ပိ	т.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	
-	sion °C)	22				2				60	``	
ស មិន ក	곱~	170				166				158		
Po	41	588,156		375,496		600,586		390,512		622,656		
Formule Brute		c ₂₃ H27 ^N 3 ^O 2	+ 2,3(c ₂ H ₂ 0 ₄) + 0,2 H ₂ 0	^С 24 ^H 29 ^N 3 ^O		$c_{29}^{H_{34}N_{3}O_{11}}$		C,IH,CNI,O	† 00 †	c32 ^H 38 ^N 4 ^O 9		
Forme		2,3 oxalate	+ 1/5 H ₂ 0	Вазе		2,5 oxalate		Base		2 maléate		
N R	R ₂	° N		Q _N -		:		-N N-CH3		Ė		
E		-		=		=		=		- :		
. я		Q		=		=		<i>=</i>		=		
, R		c ₆ H ₅		:	·	:		:		=		
×		CH ₂		=		:		:		=		
×		0		=		= .		:		:		
Numéro de	σ.	770 449		770 370		-		7.70 ¼ 19		=		

rT			 1						0. 1		
RG	×			9,88	9,73			9,27	9,22		
MENTAI	H			5,45	5,52			6,00	5,92		
ANALYSE ELEMENTAIRE	ນ			50,82	50,92			52,97	52,68		
ANALY	96	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cel.	Tr.	Cal.	Tr.
Rende- ment	30		•	19				SO.	3		
	de Fusion (°C)			`			103	<u>.</u>			
	. 9				000	273.368		0,4,6,0,4,0,0,4,0,0,4,0,4,0,4,0,4,0,4,0,	0.00 t	7 250	
Formule Brute	Brute $c_{14}^{H_{19}^{N_3}O}$		ال ا	C *	. 18423,379	ON	c16423 3	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	^C 20 ^H 27 ^M 3 ^V 9		^C 16 ^H 21 ^N 3 ^O
Forme		9886		1	Natare C Z		Darse		2 oxalate		Base
N N	R ₂	-NH-CH3		:			Y H N -				Y _{HN} -
F					:	-	:		=		-
n	d N		u						: 		N
re ce	E H		4	i	-				÷		H
>	н О.		o .		=				:		0
,	<		e E E						=		E CH
Numero	Numero de Code 770 651 C						770 670		*		770 671

suite)
H
TABLEAU

Number N	-															
770 671 GH2 0 H 2 1 -WC 0 Base C20H2FM30 1714 17 GA1 52.79 5.70 1718	Numéro de	×	X	ж 3	ជ	. 13		Forme	Formule Brute		Point de	Rende- ment		LYSE EL	EMENTA	IRE
CH2 O H 2 1 -WH-4 2 coxalate C_2OH5yN3Oy 451,424 188 68	Code					·	ç, T				rugion (°C)	86	86	ນ	H	N
770 604 " " " " " " " - M-T-T-CECH Base C21 H2M30 373,480 114 17 Cal. 77,18 7,50 770 678 " " " " " " " - M-T-O Base C17 H2M30 301,376	140 671	Ħ	C	μ	٥	,-) - HM-	2 oxelate	C	451,424	188	89			5,58	9,31
770 604 " " " " " " -xi-Xc=CH Base C ₂₄ H ₂₇ H ₃ O 373,480 114 17 Cal. 77,18 7,29 770 678 " " " " " -yCO 78 " " " -yCO 78 East C ₁₇ H ₂₃ M ₃ O ₂ 301,378		N.	· ·	:	ı				.20.25.3.9						5,50	9,31
770 676 " " " " " " " " " — " O Bass C ₁₇ H ₂₃ N ₃ O ₂ 301,376 Cel. Tr. 77,05 7,40 Tr. 1 " " " " " 2 oxalate C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₁₀ 461,450 Tr. 2 oxalate C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₁₀ 461,450 Tr. 52,49 5,70 Tr. 1 " " " " " — " Base C ₁₅ H ₂₇ N ₃ O ₁₀ 259,342 Tr. 1 Tr.	770 GOb	=	=	F	:	F	X	Ваѕе	C, H, N, O	373,480	114	17			7,29	11,25
770 678 " " " " " " -\Temporary O Base C17H23N3C2 301,378 Tr. Tr. 52,39 5,65 "" " " " " " " " " 2 oxalate C21H27N3C1O 481,45O 138 62 Cal. 52,39 5,65 770 178 " " " " " " " -\Temporary Base C15H2N3C 259,342 Tr. Tr. 72,49 5,70				-					S							11,28
TTO 178 " " " " " " " Base $C_{21}H_{27}M_3O_1O$ 481,450 138 62 Gel. 52,39 5,65 TTO 178 " " " " " " W Base $C_{15}H_{21}M_3O$ 259,342 Tr.	770 678	=	=	=		:	O()N-	Basa	C17H23N2O2	301,378	-		Cel.			
" " " " " 2 oxalate $G_{21}H_{27}N_{3}O_{1O}$ 481,450 138 62 Cal. 52,39 5,65 Tro 178 " " " -NK Base $G_{15}H_{21}N_{3}O$ 259,342 Tr. Tr.				·)		N	-			Tr.			
" " " " -W Base $c_{15}H_{21}N_{3}O$ 259,342		:	=	=	=	Ξ		2 oxalate	C.HD.	h81, h50	138	62	Cel.	52,39	5,65	8,73
" " " -N< Ваве С ₁₅ H ₂₁ N ₃ O 259,342						·			0 0 0 0 0				Tr.	52,49	5,70	8,86
15-21-3		=	:	E	=	=		0 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	C H	250 342			cal.			
) - - -								15.21.3	1			Tr.			

CABLEAU II (SUITE)

			1	_			97		70 8		1	1	
띭	z	9,56	9,83				7,00	6,97	14,0	13.6			
ENTAI	н						5,71	5,51	8,42	8,12			
E ELEM	ပ		_					ήO, 8ς	72,20	16,97			
ANALYS				+	ਰ:	H				Tr.	Cal.	Tr.	
1 .		5	. 5	-		F				<u> </u>		<u> </u>	
			<u>\$</u>				 _		2	<u> </u>			-
Point	usion (°C)		145				771	2	ή9				
				964		o i	. 200	TOT O	, 40h		59,312		
Poid	Molé culai			275			<u> </u>	299		 			
J.e	309				m		3011	6) (K)		N30		
Formu	. 19 ^H 25 ^N .			:	, 14 ³ 23		C10 ^H 34	:	C ₁₈ ² 25		C ₁₅ H ₂₅ P		
				\dashv				late C					
94.07	oxalat			3.S.e			2,5 oxa		18e		Base		
			CI	\dashv				N		<u></u>			1
\					4	Ş		=) N		-NH-E	
												:	
	f								=		:		
						-	:		=		=		
	ж н					-				=			
	×		0		-	: 			_				
	×		3 CH ₂		-	-			_		-		
uméro de Code 770 178				770 37		F		770 5		770			
	R Formule Poids Point	X Y R_3 n m N X	X Y R ₃ n m N \(\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc		$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	X Y R3 n m N \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	X Y R3 n m N \(\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc	X Y B3 n m N \ Rot R	X Y R3 n N R1 Fourme Formule Formule Poids outsite Poids outsite Poids outsite Poids outsite Poids outsite Poids outsite Fusion (color) % % C H 8 CH2 0 H 2 1 -N 2 oxalate C,9H25N30 h39,414 145 79 Cal. 51,93 5,75 1 11 " " " -N Base C,1H23N30 375,496 Tr. 79 Cal. 77,99 5,77 " " " " " -N Base C,1H23M30;11 600,586 166 70 Cal. 57,99 5,71	X Y R3 n m N \(\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c	X X R R R R R R R R	X X R R R R R R R R	X X X X X X X X X X

9,56 9,41 7,59 7,43 9,27 ANALYSE ELEMENTAIRE 5,73 5,65 5,64 5,35 Ħ 9,00 6,13 51,93 52,01 60,75 60,65 52,97 52,84 Cal. Cal. Cal. Cal. Cal. Tr. ક્લ Tr. 먑. Tr. Tr. Rende-ment 61,5 51,5 8 Point de Fusion (°C) 192 160 146 Poids Molé-culaire 439,414 453,440 321,408 553,552 273,368 Formule Brute C19H25N309 C28H31N3O9 $c_{20}^{\rm H}_{23}^{\rm N}_{3}^{\rm O}$ c20H27N3O9 C16H23N30 TABLEAU II (suite) 2 oxalate 2 oxalate 2 oxalate Forme Ваве Base -NH-Et Y E = = ¤ N ж Ж H Ħ = >4 0 = 0 = CH 2 × . = CH2 = Numéro de Code 770 596 770 595 770 771 =

Ī	(a)	×		:	8,52	8,57			8,76	8,80
	ANALYSE ELEMENTAIRE	Н			6,33 8	6,21 8			6,10 8	5,78 8.
	SLEME						-			1
	LYSE I	υ			55,97	55,86			5541	54,88
	ANA	₽4.	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	Cal.	Er.	ij	E
	Rende-	82			19				17	
	Point	Fusion (°C)			155	`			130	
	Poids Molé- culaire		313,430		493,502		299 , 404		9.446.41	
(suite)	Formule Brute		C ₁₉ H27 ^N 3 ⁰		°c23 ^H 31 ^N 3°9		c ₁₈ H25 ^{N3} 0		C22 ^H 29 ^{N3} ⁰ 9	
TABLEAU II (Forme			2 oxalate		Base		2 Oxalate		
	N N	, co	C _E		=				F	
	ä				=		r		<u> </u>	
	ជ		~)	:		=		:	
	F.))	Ξ	:	-		=		, =	
	<u></u> н		c)	=		:		=	
٠	×		H	2	=		:		:	
	Numéro de	Code	770 770		=		770 772	- - - -	=	

					,					
	E	Z	8,23	8,32	7,86	8,06	60,6	9,11	IR	
	ENTAIR	н	5,92	5,96	5,66	59,8	45,9	09,6	MM et	
	ANALYSE, ELEMENTAIRE	. 0	67,03	67,18	64,01	63,91	74,00	74,09	ctres F	
	ANALYE	25	Cal.	Tr.	Cal.	Tr.	ġ	E .	es spectres RMN et IR onfirment la structure.	
	Rende- ment	(%)	72		. 62		i.Og	-	. 98	
(IX)	Point de fusion (°c)		153 .		129		. ተተ		120	
N X X X X X X X X X X X X X X X X X X X	n Formule brute		C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O _S		C ₁₉ H ₂₀ N ₂ OS ₂		c ₁₉ H20 ^N 2 ^O 2		C18 ^H 18 ^W 2 ^O 2	
			m. :		æ		α		-	
-	R 3		°6,45		=		z		=	
	≽ı		Soufre		: :		CH ₂		СН2	
비	×		Oxygène		Scufre		Oxygène		Oxygène	
TABLEAU III	Numéro de Code		770394		770421		770317		760801	

Les composés de formule (I) ont été étudiés chez l'animal de laboratoire et ont montré des activités dans le domaine cardiovasculaire (notamment comme antiarythmique et comme diurétique), et sur le système nerveux central, (notamment comme antidépresseur).

A/ L'activité antidisrythmique est mise en évidence :

- par la détermination des doses préventives des composés de formule (I) (administration par voie intrapéritonéale) de la fibrillation ventriculaire induite par inhalation de chloroforme, chez la souris;
- par la détermination des doses des composition (17)

 10 (administrés par voie introduce) rétablissant un rythme sinusal normal,

 après induction d'une tachycardie ventriculaire par l'onabaïne, chez le

 chien, selon le protocole décrit par B.R. CUCCHESI et H.H. HARDMAN (1961, J. PET,

 132, 372-381).
- B/ L'activité diurétique est mise en évidence en mesurant le pourcen-15 tage d'augmentation de l'élimination d'eau et des ions chlore, sodium et potassium 3 heures après administration d'une dose de 30 mg/kg des composés de formule (I), chez le rat normalement hypertendu, par voie orale.
- C/ L'activité antidépressive est mise en évidence par l'antagonisme vis-à-vis du ptosis observé une heure après une injection intraveineuse 20 (2 mg/kg) de réserpine chez la souris, selon le protocole décrit par GOURET C. et THOMAS J. dans J. Pharmacol. (Paris) (1973), 4, 401.
 - A titre d'exemple nous donnons, dans les tableaux IV, V et VI ci-après, quelques résultats obtenus avec les composés de formule (I) ainsi que ceux obtenus avec certaines substances de référence.

TABLEAU IV : Activité antiarythmique

Composés testés	Fibrillation au CHCl ₃ DE 50 (ip) mg/kg	Tachycardi culaire à	Toxicité (souris) DL 50 mg/kg		
		Dose en mg/kg/i.v. rétablissant rythme sinusal	.en	i.p.	p.o.
	•		·		
760 475	18	2,5	de 10 홍 30	_	900
760 719	8	2,5	120	78	_
760 343 QUINIDINE	7		-	150	1150
SOTUTDIME		10	60(50%)	-	540

TABLEAU V : Activité diurétique

a 3 heures chez le	Toxicité DL 50 souris mg/kg					
dose (mg/kg/p.o.)	н ₂ о	Cl	Na ⁺	K ⁺	i.p.	p.o.
30	114	87	74	27	105	
"	307	237	124	- 18	117	-
v1	313	444	523	34.	-	_
	363	319	259	52	74_	-
12,5	117	105 85	100 70	0 53	74	-
	dose (mg/kg/p.o.)	dose (mg/kg/p.o.) H ₂ 0 30 114 " 307 " 313 " 363 " 117	30 114 87 307 237 313 444 363 319 117 105	30 114 87 74 " 307 237 124 " 313 444 523 " 363 319 259 " 117 105 100	30	30

TABLEAU VI : Activité antidépressive

Composés testés	Test ptose réserpinique	Toxicité DE 50 souris		
	souris (mg/kg/po)	i.p.	p.o.	
750 916	12	-	220	
760 103	15	-	380	
760 028	25	-	100	
760 469	25	_	900	
760 187	12	-	210	

Comme il ressort des tableaux précédents, l'écart entre les doses actives et les doses toxiques permet l'emploi des composés de formule (I) en thérapeutique.

Les composés selon l'invention sont indiqués dans le traitement de la dépression et des troubles cardiaques.

Ils seront administrés par voie orale sous forme de dragées, gélules ou comprimés contenant de 10 à 300 mg de principe actif (2 à 6 par jour), ou sous forme de soluté injectable contenant de 2 à 100 mg de principe actif (1 à 4 par jour).

REVENDICATIONS

1. A titre de produits industriels nouveaux, les composés de formule :

10

15

20

25

30

dans laquelle :

- le groupement N R_1 R_2 prend l'une quelconque des valeur suivantes :
 - . groupe monoalkylamino dont le radical alkyle comporte de 1 à 4 atomes de carbone,
 - groupe cycloalkylamino dont le radical cycloalkyle comporte de 3 à 6 atomes de carbone,
 - . groupe benzylamino, allylamino ou diméthyl-2 propargylamino,
 - groupe dialkylamino dont les radicaux alkyle comportent chacun de 1 à 3 atomes de carbone,
 - . radical hétérocyclique choisi parmi les suivants : pyrrolidino, pipéridino, morpholino, méthyl-4 pipérazino, (hydroxy-2 éthyl)-4 pipérazino, phényl-4 pipérazino; et
- l'ensemble (R3, X, Y, m) prend l'une quelconque des significations suivantes :
 - . (H, CH₂, Oxygène, 1), (CH₃, oxygène, oxygène, 1), (CH₃, oxygène, soufre, 1) ou(C₆H₅, oxygène, oxygène, 1), n étant alors égal à 3;
 - . (C₆H₅, oxygène, oxygène, 2), (C₆H₅, soufre, soufre, 1)_{ou} (C₆H₅, oxygène, soufre, 1), r étant alors égal à 1 ou 2.
- 2. A titre de médicaments, les composés selon la revendication 1.
- 3. Procédé de préparation des composés de formule (I) dans laquelle X et Y représentent chacun un atome d'oxygène, caractérisé en ce qu'il consiste à condenser une amine de formule :

 $\begin{array}{c} \text{H-N} \\ \\ \text{R}_{2} \end{array}$

dans laquelle N $\rm R_1$ $\rm R_2$ a la même signification que dans la revendication 1, avec les composés de formule :

dans laquelle le couple (m, R'3) prend l'une quelconque des valeurs suivantes : 10

. (1, CH_3) ou (1, C_6H_5) auxquels cas n' est égal à 2 ou 3, . (2, C_6H_5) auquel cas n' est égal à 3.

4. Procédé selon la revendication 3, caractérisé en ce que les composés 15 de formule (III) sont obtenus par cyclisation déshydratante des composés de formule:

$$(IV)$$

25 dans laquelle m et R'3 ont la même signification que dans la formule (III), en présence d'un alcool bromé de formule :

$$HO \longrightarrow (CH_2)_{\overline{n'}} Br$$
 (V)

où n' est égal à 2 ou 3.

5. Procédé de préparation des composés de formule (I) dans laquelle le couple (X, Y) prend la valeur (oxygène, soufre), (soufre, soufre), (oxygène, CH2) ou (CH2, oxygène), caractérisé en ce qu'il consiste à condenser un amine de formule (II) sur les composés de formule :

35
$$(VIII)$$

$$(CH2)n OSO2 CH3$$

40

dans laquelle X, Y, n et R_3 ont la même signification que dans la revendication 1, à l'exception des cas où le couple (X, Y) prend la valeur (oxygène, oxygène).

6. Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que les composés de formule (VIII) résultent de l'action du chlorure de mésyle sur les composés 5 de formule :

$$(CH_2)_{\overline{n}} OH$$

15 dans laquelle R₃, X, Y et n ont la même signification que dans la formule (VIII).

10

30

40

7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que les composés de formule (IX) dans laquelle l'ensemble (R3, X, Y, n) prend la valeur (CH3, oxygène, soufre, 2) sont obtenus par cyclisation des composés de formule (IV) dans laquelle le couple (R'3, m) prend la valeur (CH3, 1), par le mercapto éthanol.

8. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que les composés de formule (IX) dans laquelle l'ensemble (R₃, X, Y, n) prend l'une quelconque des valeurs suivantes : (CH₃, oxygène, soufre, 2), (CH₃, oxygène, soufre, 3), (C₆H₅, oxygène, soufre, 3), sont obtenus par réduction des composés de formule :

dans laquelle l'ensemble (R'₃, X',p) prend l'une des valeurs suivantes : 35 (CH₃, oxygène, 1), (CH₃, oxygène, 2), (C₆H₅, oxygène, 2), (C₆H₅, soufre, 2).

9. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en co que les

9. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que les composés de formule (IX) dans laquelle l'ensemble (R₃, X, Y, n) prend la valeur (C₆H₅, oxygène, CH₂, 1) ou (C₆H₅, oxygène, CH₂, 2), sont obtenus par réduction des composés de formule :

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

10 dans laquelle p' prend les valeurs 0 ou 1.

10. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que les composés de formule (IX) dans laquelle l'ensemble (R₃, X, Y, n) prend la valeur (H, CH₂, oxygène, 2) ou (H, CH₂, oxygène, 3), sont obtenus par condensation du composé de formule :

15

20

avec les diols de formule :

25

$$HO - (CH_2)_{\overline{n}} OH$$
 (XX)

où n' = 2 ou 3.

11. Procédé de préparation des composés de formule (I) lans laquelle 30 le couple (X, Y) représente (oxygène, soufre), caractérisé en ce qu'il consiste à réduire les composés de formule :

(XXI)

35

dans laquelle :

- p est égal à 1 ou 2,
- R' représente un groupe méthyle ou phényle, et
- N R_1 R_2 a la même signification que dans la formule (I).
- 12. A titre d'intermédiaires nouveaux nécessaires à la préparation des composés de formule (I), les composés de formules (III), (VIII), (IX), (X), (XII), (XIII), (XVII), (XVII) et (XXI).